PCT

国際事務局



特許協力条約に基づいて公開された国際出願

(51) 国際特許分類 5 (11) 国際公開番号 WO 94/00462 C07F 9/6561, A61K 31/675 A1 (43) 国際公開日 1994年1月6日 (06.01.1994) (21)国際出願番号 PCT/JP93/00821 (74) 代理人 (22) 国際出顧日 1993年6月18日(18.06.93) 弁理士 長井省三,外(NAGAI, Shozo et al.) 〒174 東京都板橋区小豆沢1丁目1番8号 (30) 優先権データ 山之内製薬株式会社 特許情報部内 Tokyo, (JP) 特顯平4/205872 1992年6月23日(23.06.92) JР (81) 指定国 (71) 出願人(米国を除くすべての指定国について) AT(欧州特許), AU, BB, BE(欧州特許), BF(OAPI特許), 山之内製薬株式会社 BG, BJ(OAPI特許), BR, BY, CA, CF(OAPI特許), CG(OAPI特許), CH(欧州特許), CI(OAPI特許), (YAMANOUCHI PHARMACEUTICAL CO., LTD.)(JP/JP) 〒103 東京都中央区日本橋本町2丁目3番11号 Tokyo, (JP) CM(OAPI特許), CZ, DE(欧州特許), DK(欧州特許), (72) 発明者; および ES(欧州特許), FI, FR(欧州特許), GA(OAPI特許), (75) 発明者/出願人(米国についてのみ) GB(欧州特許), GN(OAPI特許), GR(欧州特許), HU, 磁村八州男(ISOMURA, Yasno)[JP/JP] IE(欧州特許), IT(欧州特許), JP, KR, KZ, LK, 〒302-01 茨城県北相馬郡守谷町薬師台三丁目4番8 Ibaraki, (JP) LU(欧州特許), MC(欧州特許), MG, ML(OAPI特許), MN, 竹内 亩(TAKEUCHI, Makoto)[JP/JP] MR(OAPI特許), MW, NE(OAPI特許), NL(欧州特許), NO, 〒302-01 茨城県北相馬郡守谷町松前台七丁目9番14 NZ, PL, PT(欧州特許), PT, RO, RU, SD, SE(欧州特許), Ibaraki, (JP) SK, SN(OAPI特許), TD(OAPI特許), TG(OAPI特許). 濱田 守(HAMADA, Mamoru)[JP/JP] UA, US. VN. 〒339 埼玉県岩槻市上里一丁目2番32 Saitama, (JP) 金子芳三郎(KANEKO, Yoshisaburo)(JP/JP) 添付公開書類 国際調査報告書 〒333 埼玉県川口市大字神戸323 Saitama, (JP) 山本紀哉(YAMAMOTO, Noriya)[JP/JP] 〒316 茨城県日立市諏訪町-丁目16番24-406 Ibaraki, (JP)

- (54) Title: NOVEL CRYSTAL OF MONOHYDRATE OF HETEROCYCLIC BIS(PHOSPHONIC ACID) DERIVATIVE
- (54) 発明の名称 ヘテロ環ビス(フォスフォン酸)誘導体1水和物の新規結晶
- (57) Abstract

Crystal D or E of 1-hydroxy-2-(imidazo[1,2-a]-pyridin-3-yl)ethane-1,1-bis(phosphonic acid) monohydrate having specified lattice spacing and relative intensity in the powder X-ray diffraction spectrum obtained by using Cu-Ka radiation and a dehydration peak temperature of 135-149 °C or 160-170 °C according to TG-DSC thermogravimetric analysis; and a solid pharmaceutical preparation containing the same. The crystals are useful for producing a stable solid preparation of the above compound which has an excellent drug efficacy for diseases wherein increased bone resorption participates, such as osteoporosis.

9

(57) 要約

 $Cu-K\alpha$ 線を使用して得られる粉末 X線回折スペクトルにおいて、特定の格子間隔及び相対強度を有し、かつ TG-DSCの熱重量分析による脱水ピーク温度が $135\sim149$ \mathbb{C} \mathbb{C} \mathbb{C} \mathbb{C} を有する 1-E \mathbb{C} \mathbb{C}

情報としての用途のみ

PCTに基づいて公開される国際出願のパンフレット第1頁にPCT加盟国を同定するために使用されるコード

AT オーストリアア AU オーストトラリス BB ベルバギー BF ブルルギナ・ファ BJ ブルカンル サラシル グララル ジャー サーンイトア コース CH コール CM 中国

KR 大韓民国 KZ カザテスシンタン LJ リリンフンタイン LV フランンフア MC モナコンア MC モナコスカル ML マリコスカル ML マリゴル MR モーリウィーア MW エララェール NL オルカー・ジーフンド

PL ボール・ ボール・ RO ルロステ RO ルロステ SD スクロージャ SE スクロージャー SI スクロージャー SK スクロージャル TD オープー TTG トーク国 TTG トーク国 US 米カブ・ US 大 カー スク VN ヴェト

10

明 細 書

ヘテロ環ビス (フォスフォン酸) 誘導体1水和物の新規結晶

技術分野

本発明は、1-ヒドロキシ-2-(イミダゾ「1.2-a] ピリ ジン-3-イル)エタン-1,1-ビス(フォスフォン酸)[以下 化合物(I)という]の新規1水和物の結晶D及びE並びにそれら を含有してなる安定な固形製剤に関する。

背景技術

化合物(I)は、下式(I)で示される化合物であり、優れた骨 吸収抑制作用,抗炎症作用,解熱鎮痛作用を有し,骨吸収の亢進が 関与している疾患、例えば骨ページェット病、高カルシウム血症、 癌の骨移転、骨粗鬆症や、慢性関節リウマチなど炎症性関節疾患に 伴う骨吸収の亢進(骨粗鬆化)の治療に有用なものとして報告され ている(特開平2-13828号公報参照)。 15

$$\begin{array}{c|c}
 & O \\
 & \parallel \\
 & P < OH \\
 & OH \\
 & OH
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
 & OH \\
 & OH \\
 & OH
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
 & OH \\
 & OH \\
 & OH
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
 & OH \\
 & OH
\end{array}$$

20

該公報の実施例5には、この遊離酸の化合物(I)が、水ーメタ ノールを再結晶溶媒とする再結晶によって無色針状晶として単離精 製され、得られた結晶はその元素分析値の結果から0.5モルの水 を含有しているものであることが記載されている。

25 しかしながら、該公報には実施例5で得られた結晶が化合物(I) を製剤化する上で望ましくない性質を有すること、化合物(I)の 1水和物の存在, その1水和物が2種の新規結晶形を有すること及

10

15

20

25

びその新規1水和物結晶の有用性については何ら記載されていない。

本発明者らの研究によれば、上記公報実施例5に記載の方法に従って製造した結晶(以下結晶Cという。表中 Lot No. 49-1)は吸湿性が強く、相対湿度93%の条件下では一日に1%をも吸湿し(表3結晶C参照)、また、水の存在下では、結晶形が変化し1水和物に転移する(後記実験例3参照)ことから、結晶形が物理的に不安定であることが確認されている。従って、結晶の保存、あるいは製剤化工程において種々の制約が生じ、固形製剤として実用に供する上で重大な障害をもつものであることが判明した。

なお、この結晶 C を詳細に検討したところ、熱分析で結晶水の脱水による吸熱ピークがなく、また 150℃、3時間の乾燥により0.5 モル相当の水を失った後もその粉末 X 線回折パターンが全く変化しないことから、結晶 C は 0.5 モルの付着水を含んだ無水物の結晶であることが確認された。また、この結晶 C は前記公報実施例 5 の結晶と同じく肉眼観察で無色針状晶と観測される同一の結晶であるが、偏光顕微鏡により微視的に検討したところ、微細な板状晶の塊であった(結晶写真参照)。

そこで、本発明者らは、リン酸化合物の結晶形を与えるものとして通常よく用いられるナトリウム塩の結晶の製造を検討したところ、2ナトリウム塩は結晶化せず、3ナトリウム塩は安定な結晶を与えないなど1ナトリウム塩以外は検討に供しうる結晶すら製造できなかった。

これに対し、1 ナトリウム塩は、2 水和物(以下結晶Aという。表中 Lot No. T-8)及び3 水和物(以下結晶Bという。表中 Lot No. T-10)として、比較的安定な結晶を与えたが、これらはいずれも結晶水を脱離しやすい難点があり、80 ℃で5 時間放置すると0.5 ~1 モル相当の結晶水を、105 ℃では1 ~2 モル相当の結晶水を放出することが判明した(表3、結晶A及びB参照)。

従って、これらの結晶A及びBは高温状態を経過する長期保存あ

るいは製剤化工程で高温処理を必要とする場合など、その結晶形が 変化しやすく、製剤としての安定性を保つことは困難であり、実用 に供しうるものではなかった。

また、結晶 A は光に対しても不安定であった。

5

10

15

発明の開示

このような事情に鑑み、本発明者らは優れた薬効を有する化合物 (I)の実用に供しうるような製剤開発を目的としてさらに鋭意検 討した結果、遊離酸である化合物 (I)には新規結晶形の1水和物結晶が存在し、かつ意外なことにこの1水和物結晶のみが実用に供しうる安定性を具備し、安定な固形製剤としての製剤化を可能にするものであることを見い出した。さらにおどろくべきことには、この1水和物結晶には脱水温度の異なる2種の結晶D及びE(即ち、粉末X線回折スペクトルデータ上同一の結晶形を有するが、脱水温度の異なる2種の結晶D及びE)が存在し、この2種の1水和物結晶が共に安定性に優れていること及び2種のうち低温タイプの結晶Dが工業的生産に適していることを知見して、本発明を完成させるに至った。

すなわち、本発明は、化合物(I)の1水和物の結晶D及び結晶 20 Eからなる群より選択された一の結晶を提供するものであり、これらの結晶は以下の粉末X線回折スペクトルとTG-DSCの熱重量分析のデータによって特徴づけられる。

(1) 結晶D

a. $Cu-K\alpha$ 線を使用して得られる粉末 X線回折スペクトルにおいて、下表 1 の格子間隔及び相対強度を示す。

表 1

5	格子間隔(Å)	相対強度
	8.77 ± 0.10	中程度
	6.50 ± 0.05	· "
	5.73 ± 0.03	"
10	5.48 ± 0.04	強い
	5.21 ± 0.03	中程度
	4.86 ± 0.03	"
	4.73 ± 0.03	強い
15	4.42 ± 0.03	中程度
	4.37 ± 0.03	"
	3.38 ± 0.02	やや強い
	3.23 ± 0.02	強い
	3.19 ± 0.02	中程度

b. TG-DSCの熱重量分析による脱水ピーク温度が135~149℃である。

(2) 結晶E

20

25

- a. $Cu-K\alpha$ 線を使用して得られる粉末X線回折スペクトルにおいて、前記表1の格子間隔及び相対強度を示す。
- b. TG-DSCの熱重量分析による脱水ピーク温度が160 ~170℃である。

また、本発明は、これらの結晶D又はEと固形製剤用担体とからなる固形製剤の提供をも目的とするものである。

WO 94/00462

5

10

15

25

以下、本発明の新規結晶形の化合物(I)1水和物結晶D及びEにつき詳述する。

結晶D及びEは、上述のように粉末X線回折パターンが同一と認められることから、従来の結晶多形の概念には含まれないが、新しいタイプの結晶多形ともいえる関係にある。

水和物結晶として、このような従来の結晶多形の概念から外れた 新しい関係の結晶形が見い出されたことは全く予想外のことであり、 通常の水和物結晶の製造からは容易に予測されるものではない。ま た、このような新しいタイプの結晶形は従来の水和物結晶とは異な り、全く新規な結晶形と認められるものである。

結晶 D 及び E は、150 ℃で 3 時間乾燥するとそれぞれ 1 モル相当の脱水が認められ、同じ無水物結晶を与える。結晶 D から得られた無水物結晶(以下結晶 F という)の粉末 X 線回折データは、結晶 D や E のそれとパターンを明らかに異にしており、脱水された水分は結晶水であることが確認された(表 4 及び表 5 並びに図 4、図 5 及び図 16 参照)。

ただし、この結晶Fは強い吸湿性を有しており、医薬品原体として採用できないことが確認されている。

無水物結晶 F は、前記公報実施例 5 に従って製造された無水物結 20 晶 C とはその粉末 X 線回折パターンが明らかに相違しており、結晶 多形の関係にある新規な無水物結晶であった(表 4 及び表 5 並びに 図 3 及び図 1 6 参照)。

従って、本発明の1水和物結晶D及びEは、公知の無水物結晶と 結晶多形の関係にある新規な無水物結晶に1モルの結晶水が付与さ れた新規結晶であり、この点においても従来の水和物結晶では認ら れなかった新しい概念の結晶形である。

本発明の化合物(I) 1水和物の新結晶D及びEは、上記の物理 化学的性質によって特定されるものであるが、その粉末X線回折ス ペクトルのデータの性質上、結晶の同一性認定においては、結晶格 子間隔や全体的なパターンが重要であり、相対強度は結晶成長の方向, 粒子の大きさ、測定条件によって多少変りうるものであるから、 厳密に解されるべきではない。

(製造法)

5 本発明の1水和物結晶D及びEは、水和物結晶製造の常法の一つである再結晶により製造することができる。晶析に用いられる結晶としては、化合物(I)の遊離酸の各種粗結晶が好適に用いられるが、前記公報実施例5によって製造された無水物結晶、結晶D及びEを脱水して得られる無水物結晶あるいはその他の遊離酸化合物(I)の結晶を用いてもよい。

晶析は、1水和物晶出に適した溶媒に溶解し、緩和な条件で晶出させ乾燥することにより行なわれ、溶媒としては塩酸水溶液が、緩和な条件としては、緩和な撹拌下に加温溶解した溶解液の徐冷が、乾燥としては40~60℃下の減圧乾燥が特に好適である。

本発明1水和物結晶D及びEの一方のみを再現性よく取得する方法としては、それぞれ以下の特定条件を設定して行うのが有利である。

(1) 結晶D

15

20

25

大量 (kgオーダー) スケールの合成においては、結晶Dが 晶出しやすい。

溶媒:1N塩酸,37~40倍量

撹拌:メカニカルスターラによる遅い撹拌(110rpm程度)

冷却:ゆっくりとした冷却

乾燥:40~60℃減圧乾燥

ただし、上記条件は、合成スケールや装置の相違により、多少変更しうるものであり、適宜調整するのが好ましい。

なお、結晶 D は、後記実施例 3 からも明らかなように化合物 (I) の無水物結晶を 3 時間以上水中で懸濁撹拌することによって無水物

15

20

25

結晶から転移させ製造することもできる。

(2) 結晶E

実験室(gオーダー)スケールでは、結晶Eが晶出しやすい。

溶媒:1N塩酸,37~40倍量

撹拌:マグネッチクスターラで液面が渦を巻き込まない程度

の遅い撹拌

冷却:ゆっくりした冷却(氷浴等で冷さない条件)

乾燥:40~60℃減圧乾燥

ただし、上記条件では、合成スケール、装置、撹拌、冷却条件の 10 わずかな違いにより結晶 D もしくは結晶 D と E との混合物が得られ る場合があり、各条件を適宜調整するのが好ましい。

従って、固形製剤として実用に供する場合には、大量スケールでの合成に適した結晶Dがより有利である。

本発明には、このようにして製造された化合物(I) 1 水和物の 結晶 D 又は E を有効成分として含有する固形製剤も包含される。

本発明の固形製剤としては、散剤、細粒剤、顆粒剤、錠剤、丸剤、 カプセル剤、坐剤等の固形剤が挙げられ、これらの固形製剤は通常 固形製剤の製剤化に用いられる製薬学的に許容される担体、賦形剤、 結合剤、滑沢剤、崩壊剤、コーティング剤、着色剤、着香剤、その 他の添加剤を用いて、常法により調製される。

上記担体等の添加剤としては、デンプン、乳糖、結晶セルロース、マンニット、ソルビット、庶糖、硫酸カルシウム、乳酸カルシウム、合成ケイ酸アルミニウム、リン酸水素カルシウム、無水ケイ酸、メタケイ酸アルミン酸マグネシウム、カルボキシメチルセルロースカルシウム、ステアリン酸マグネシウム、タルク、植物油、脂肪酸(モノ、ジ、又はトリ)グリセリド、水素添加植物油、ヒドロキシプロピルセルロースやその他常用のものが例示される。

本発明の固形製剤は、上記錠剤等による経口投与、上記坐剤による非経口投与の形態で、前記特開平2-13828号公報に記載

された適応症に、該公報に記載された投与量で投与される。ただし、 投与量は症状などによってさらに少い用量で充分な場合もありその 範囲に限定されるものではない。

5 図面の簡単な説明

図1乃至5は、それぞれ結晶A乃至Eの粉末X線回折スペクトルを、図6乃至10はそれぞれ結晶A乃至EのTG-DSCの熱重量分析チャートを、図11乃至15はそれぞれ結晶A乃至Eの赤外線吸収スペクトルを、図16は結晶Fの粉末X線回折スペクトルを、

図17乃至19はそれぞれ結晶C, D, Eの偏光顕微鏡写真を, 図20は水懸濁状態における結晶Cの結晶Dへの変化を示す粉末X線回折スペクトルを, 図21, 22, 23はそれぞれ結晶Cの水懸濁2時間, 3時間, 5時間のTG-DSCによる熱重量分析チャートを示す。

15

25

10

発明を実施するための最良の形態

以下、上記A~Cの比較対象の結晶及び本発明1水和物結晶D及びEの製造例を掲記する。

参考例1

20 結晶A (Lot. T-8) の製造例

1-ヒドロキシー2-(イミダゾ [1, 2-a] ピリジンー3-イル)エタンー1, 1-ビス(フォスフォン酸)1ナトリウム塩2. 2水和物 25. 0 gに精製水300 m 1 を加え加熱することにより溶液とした後、40 でまで冷却し、1 N - 水酸化ナトリウム水溶液にてp H e 5. 39 に合わせた。再び溶液を加熱し、温度が86 でに達したところでエタノール180 m 1 e 5 分間で滴下し室温にて一晩放置した。析出した結晶を濾取し、エタノール180 m 1 で2 回洗浄後、50 で7 時間減圧乾燥することにより20.6 g の結晶を得た。このうち19.87 g e 飽和食塩水を浸したデシケー

ター内に一日放置することにより1-ヒドロキシ-2-(イミダゾ[1, 2-a] ピリジン-3-イル) エタン-1, 1-ビス(フォスフォン酸) 1ナトリウム塩 2水和物20.43gを白色柱状晶として得た。

5 参考例 2

10

15

結晶B (Lot. T-10) の製造例

1ーヒドロキシー2ー(イミダゾ [1, 2-a] ピリジンー3ーイル)エタンー1、1-ビス(フォスフォン酸)1水和物8.0gを精製水70m1に懸濁させ室温にて1N-水酸化ナトリウム水溶液24m1を加えた後、加熱することにより溶液とし、綿栓濾過した。濾液を40 でまで冷却し1N-水酸化ナトリウム水溶液にてpHを5.36に合わせた後、再び加熱した。溶液の温度が86 でに達したところでエタノール55m1を加え、室温にて2日間放置した後、析出した結晶を濾取した。エタノール50m1で2回洗浄した後、55 で7時間減圧乾燥することにより7.55 gの結晶を得た。これを、飽和食塩水を浸したデシケーター内に2日間放置することにより、1-ヒドロキシー2-(イミダゾ [1, 2-a] ピリジンー3-イル)エタン-1、1-ビス(フォスフォン酸)1 ナトリウム塩3 水和物7.98 g を白色針状晶として得た。

20 参考例 3

結晶C (Lot. 49-1) の製造例

粗精製1-ヒドロキシ-2-(イミダゾ[1,2-a]ピリジン-3-イル)エタン-1,1-ビス(フォスフォン酸)5gを6N塩酸20m1に加熱溶解する。メタノール80m1を加熱下に加えた後,氷水浴にて急冷する。3時間後,生じた沈殿を濾取し,メタノール50m1で洗う。50~60℃で減圧乾燥し,1/2モルの付着水を有する1-ヒドロキシ-2-(イミダゾ[1,2-a]ピリジン-3-イル)エタン-1,1-ビス(フォスフォン酸)の白色結晶3.8gを得た。

実施例1

結晶D (Lot. H-1) の製造例

クロロベンゼン480kgに、イミダゾ[1,2-a] ピリジン -3-イル酢酸 二塩酸塩32.5kgと亜リン酸31.8kgを 加え,110℃で30分撹拌する。反応混合物に,80~100℃ 10 で三塩化リン82.9kgを加えた後、110~120℃で8時間 撹拌する。反応混合物から分離したクロロベンゼン層を除き、残留 物に6 N 塩酸 5 3 0 1 を加え、2 時間加熱還流する。反応混合物 に活性炭を加え、濾過する。濾液を減圧下に濃縮する。残渣に水300 15 1を加え、減圧下に蒸留する。残渣に1N塩酸180 一夜0℃で撹拌する。結晶を濾過し、水40 1ついでメタノール 30 1で洗浄し、乾燥し、粗結晶25.9kgを得る。1N塩酸 900 1に粗結晶22.5kgを加え,加熱して溶解し,濾過す る。減液を110rpmで撹拌しながら、3時間20分かけて101 ℃から36.8℃まで冷却し、さらに一夜かけて20.9℃まで冷 20 却する。混合物を濾過し、水50 1ついでエタノール50 1で 洗浄し、45℃減圧乾燥し、1-ヒドロキシ-2-(イミダゾ[1, 2-a] ピリジン-3-イル) エタン-1, 1-ビス(フォスフォ 1水和物19.6kgを得た。通算収率50.9%。 ン酸)

25 実施例 2

結晶E (Lot.T-4) の製造例

1-ヒドロキシー2-(イミダゾ[1, 2-a]ピリジンー3-イル)エタン-1, 1-ビス(フォスフォン酸)1水和物20.0gを1N-塩酸750m1に、還流下で溶解させ、綿栓濾過後室温に

て一晩撹拌した。析出した結晶を濾取し、メタノールにて洗浄後 50 \mathbb{C} で 67 時間減圧乾燥することにより、1- ヒドロキシー 2- (イミダゾ [1, 2-a] ピリジン-3- イル) エタン-1, 1- ビス (フォスフォン酸) 1 水和物 16. 35 gを白色の粉末性結晶として得た。

上記により得られた結晶 $A \sim E$ の粉末 X線回折スペクトルを図 $1 \sim 5$ に、TG - DSCの熱重量分析のチャートを図 $6 \sim 1$ 0 に、赤外線吸収スペクトルを図 1 $1 \sim 1$ 5 に、それぞれ示す。

なおこれらの測定条件は以下の通りである。

10 (1) 粉末 X 線回折スペクトル

装置:理学電機製 RINT-1400型粉末X線回折装置 ターゲット: Cu, フィルター: Ni 電圧: 40KV 電流: 40mA スキャンスピード: 3.0°/min

- (2) TG-DSCの熱重量分析
- 装置:理学電機製 TG-DSC(TAS-100) 型熱分析装置
 試料量:約10mg. 試料セル:アルミニウムオープンセル
 窒素ガス流量:50ml/min. 昇温速度:10°/min.
 - (3) 赤外線吸収スペクトル 装置:日立 260-50型 赤外分光光度計
- 20 KBr法

25

また、結晶A~Eの理化学的性質をまとめたものを表3に、結晶形に関するデータをまとめたものを表4にそれぞれ示す。

なお、公知結晶 C が微視的には小さな板状の塊であり、結晶 D や E が板状乃至柱状の結晶であることは、偏光顕微鏡写真から明らか であり、これらの写真をそれぞれ図 1 7 ~ 1 9 として示す。

表 3

		4)	02H	実測值	31.66% 4.01 8.19 18.28	43)	E#	分解)				>			>.			
5		E (Lot. T - 4) 1 ェル (資温なイザ)	1 七/V (同)価ツ 1 CgH ₁₂ N ₂ O ₇ P ₂ ·H ₂ O	計算值	31.78% 4.15 8.24 18.21	教带赤白色	板状~柱状	(拗仔) 2,092	¥0£'9	5.32		0.00%	. 0.61		0.02%	0.02	0.02	0.02
		D (Lot. H-1) 1 エル (保護なイギ)	A位でインノ	実測値	31.51% 4.24 8.08 18.18	教带赤白色	板状~柱状	250℃ (分解)	5.30%	5.36		0.00%	3.19 5.50		0.04%	0.10	0.07	0.13
10		D (Lot. H-1)	C ₉ H ₁₂ N ₂ O ₇ P ₂ ·H ₂ O	計算值	31.78% 4.15 8.24 18.21	校	板状	250 %	ິດ	5		Ö	ന് ശ		Ö	0	o	0
		1 - 13	-1/2H ₂ 0	東灣值	32.73% 3.83 847 18.95	pp 1	状の塊	(分解)	**				ď	,	×	2	~	~
15		C (Lot. 49 – 1) 紅木 (1 /9 米上)	無// (1/2+//) CgH ₁₂ N ₂ O ₇ P ₂ ·1/2H ₂ O	計算值	32.64% 3.96 8.46 18.71	白色	小さな板状の塊	250℃ (分解)	2.72%	2.13			98.6		1.10%	0.92	0.62	0.47
		- 10)		実測値	27.08% 4.19 7.07 15.56	白色	板状	(分解)	% 2	2		× ×	<u> </u>		*	~		-
20		B (Lot. T – 10)	5 + 7/ C9H11 N2O7P2N8 • 3H2O	計算值	27.15% 4.30 7.04 15.56	教帯貸白色	叶状~板状	240°C (分解)	13.67%	13.4		4.53%	9.20		0.10%	0.08	0.05	0.05
	Sent.	- 8)	Va · 2H2O	東整備	28.32% 3.78 7.31	白色	住状	分解)	3 K			×			×			
	物理化学的性質	A (Lot. T-	C ₉ H ₁₁ N ₂ O ₇ P ₂ Na·2H ₂ O	計算值	28.43% 3.98 7.37 16.30	教特徴	5	244°C (9.48	9.40		2.89%	4.67		0.12	0.19	0.09	0.06
25	物理化	ujt.		毎			光顕微镜)		(KF 法)	割位)			関係は		٠.	7	[, 1日	7
	減 33.	在 記 記 記 記	4 中間子	元素分析	OHZA	外観*	形状 (偏光顕微鏡	整点	含水量 (KF (理論值)	(東灣	乾燥液量	80°C,	105 ℃, ເຮດ ໕	吸湿体	93%RH		75%RH	

表 4

													_									
			2	超级级型	19	42		92	53	29	100	49	30	52	91	56	0	9			. 5	
5		田	×	格子問隔 (A)	8.84	6.53	5.75	5.51	5.23	4.88	4.75	4.44	4.38	ω.	3.24	3.20	M I	16			<u>M</u>	
			4	相対強度	35	22	34	100	29	32	87	57	45	80	98	33	6	8			4	
10		D	M	格子間隔 (A)	8.70	6.46	5.71	5.45	5.19	4.84	4.71	4.40	4.35	3.38	3.22	3.18	M	14			M	
				3	超对强风	99	65	98	20	25	49	58	43	48	100	30	34	8	へ良能	されない		က
15		o	23	赵	格子閒隔 (A)	8.67 6.81 7.70	8.67 6.81 5.70 5.13		4.41		4.17			3.50	3.38	3.12	2	脱水に基づく吸熱 ピークは観察されない			M	
	٠			2	超效器器	25	22	72	64	17	28	11	10	10	100	6	21	7	4	8	9	2
20		В	X	格子閻羅 (A)	13.06	9.21	6.52	6.50	4.95	4.90	4.81	4.60	4.33	4.27	•	3.15	· M		1 2	1 5	<u>M</u>	
	テータ		1	相対強度	19	17	18	67	20	21	44	17	21	100	15	17	9	9	0	7	1	
	16	Y	3	格子問閥 (A)	13.06	11.56	9.15	6.51	6.08	5.81	4.90	4.81	4.50	4.38	3.15	3.01	M	6	1 3	1 4	X	
25	き4. 結晶形に関す	結晶路号	未X袋回折														G - DSC	説水ポーク	温度 (°C)		5外吸収スペクトル	

参考例 4

結晶Fの製造法

結晶 D を 1 5 0 ℃で 3 時間乾燥 し、 1 モルの結晶水が脱離した無水物の結晶を得た。

5 本結晶の粉末 X 線回折スペクトルを図16に示す。粉末 X 線回折 の測定条件は前記と同様である。

この粉末 X 線回折データから得られた格子間隔及び相対強度は下表 5 に示すとおりである。

表 5. 格子間隔と相対強度

^
"
.,

15

格子間隔(Å)	相 対 強 度
8.64	30
7.66	18
6.25	15
5.99	100
4.66	38
4.29	13
4.16	75
4.02	37
3.57	23
3.49	43
3.39	17
3.29	3 4

25

20

この結果から明らかなように、図4と比較するとパターンが明らかに異なり、結晶Dの水分は結晶水であると認められる。

実施例3

錠剤の製造例

化合物 (I) の結晶 D 4 0 g, 乳糖 3 3 6. 8 g, コーンスターチ8 4 gを均一に混合する。この混合物に10%ヒドロキシプロピルセルロース水溶液 144 gを噴霧して造粒し、篩過後乾燥した。得られた造粒物にステアリン酸マグネシウム 4.8 gを加えて均一に混合し、この混合物を7.0 m/m 8.4 Rの臼杵を用いて打錠し、化合物 (I) 10.0 m gを含有する全量が120.0 m gの錠剤を4.000 錠得た。

10

5

産業上の利用可能性

本発明の化合物(I) 1水和物結晶D及びEの有用性は以下の実験によって確認された。

実験例1

15 結晶 D 及び E の 安定性試験

(1) 試料 ...

結晶 E (Lot No. T-4) 脱水ピーク: 1 6 6 ℃ 結晶 D (Lot No. H-1) 脱水ピーク: 1 4 3 ℃

(2) 保存方法

20 温度条件は褐色のスクリュー瓶に密栓して保存し、開放保存 はフタをせずに保存した。湿度条件は秤量瓶で保存し、光条 件は無色のシャーレに入れ、テープで密封して保存した。

(3)試験方法

1)含水量

25

約100mgを精密に量り、水分気化装置を用いて、 160℃、窒素流量200ml/minで10分間加熱 し、カールフィシャー法で測定した。装置は三菱化成製 の水分気化装置VA-05型及びKF-05型自動水分 測定装置を用いた。

10

2) HPLC面積百分率

約5 m g を 量り、移動相を 加えて 10 m 1 e し、その $10 \mu 1$ を 注入 して 測定 した。

操作条件

検出器:紫外吸光光度計(測定波長:226nm)

カラム:内径約4.6 mm, 長さ約1.5 c mのステンレス管 に μ mのオクタデシルシリル化シリカゲルを充てんする (Develosil ODS-5を用いた)。

カラム温度:室温付近の一定温度

移動相:1mMのテトラブチルアンモニウムリン酸を含む0.

01Mピロリン酸ナトリウムにリン酸を加えてpH7.

6とした液とメタノールの混液(95:5)

流 量:化合物(I)保持時間が約8分になるように調整する。

15 装置は島津製LC-9Aを用い、データ処理は島津製CR4AX を用いた。

3)定量值

化合物(I)の各結晶約50mgを精密に量り、N/10水酸化ナトリウム液3ml及び水を加えて溶かし、正確に50mlとする。この液1mlを正確に量り、水を加えて正確に10mlとする、この液1mlを正確に量り、内標準溶液1mlを加えた後、移動相を加えて20mlとし、試料溶液とする。なお、冷蔵庫保存した原末を同様に操作し、標準溶液とする。

試料溶液及び標準溶液 10μ 1 につき、次の条件で液体クロマトグラフ法により試験を行い、内標準物質のピーク面積に対する化合物(I)のピーク面積の比AT及びASを求める。

化合物 (I) の量 (mg) =標準品の量 (mg) ×AT/AS

20

25

内標準溶液 レゾルシン水溶液 (1→2000)

操作条件

検出器:紫外吸光光度計 (測定波長: 2 2 6 n m)

カラム:内径約4.6 mm, 長さ約15cmのステンレス管 に $5\mu m$ のオクタデシルシリル化シリカゲルを充て

んする (Develosil ODS-5を用いた)。

カラム温度:室温付近の一定温度

移動相:1mMのテトラブチルアンモニウムリン酸を含む0.

01Mピロリン酸ナトリウムにリン酸を加えてpH7.

6とした液とメタノールの混液 (95:5)

流 量:化合物(I)の保持時間が約8分になるように調整 する。

装置は島津製LC-9Aを用い、データ処理は島津製CR4AXを用いた。

15

10

5

20

25

10

15

(4) 結果

1) 結晶 E の 安定性試験結果を表 6 に示す。

本品は温・湿度には安定であった。また、直射日光下では僅かに分解物が検出されるものの定量値の低下は認められなかった。

表 6. 結晶 E (Lot. T-4)

HPLC 含水量 外 保存条件(17月) 観 定量値 面積百分率 5.42% 99.22% 標準 4℃. 密閉 微带赤白色 99.25 101.4% 変化なし 5.34 室温,密閉 5.47 99.28 100.4 開放 40℃, 開放 5.39 99.20 98.8 変化なし 99.21 99.1 11 . 5.41 40°C, 75%RH 100.3 5.32 99.25 60℃, 密閉 変化なし 98.74 97.3 5.24 変化なし 日光

20

25

2) 結晶Dの安定性試験結果を表7に示す。

本品は温・湿度条件下では外観、定量値の低下も認められず安定であった。

また,直射日光保存下では,3ヶ月経過時において外観 が若干黄色系に変化し,HPLC上でわずかに分解物が 検出されたものの安定であった。

表7. 結晶D (Lot. H-1)

)	保 存	 条		A J. B	нР	L C	
	温度		(保存月数)	外観	含水量	面積百分率	定量值	
5	4℃	密閉	1 2	微带赤白色 ″	5.58% 5.61	99.92% 99.78	標 準 標 準	
			3	"	5.59	99.72	標準	
		. eta BB	1	変化無し	5.50	99.91 99.83	98.8% 101.1	
		密閉	2 3	"	5.60 5.65	99.73	99.7	
10	RT	75% RH	1	変化無し	5.46	99.94	99.4	
			2 3	"	5.55 5.63	99.76 99.72	100.8 99.8	
			1	変化無し	5.64	99.93	100.4	
	40℃	密閉	2 3	"	5.59 5.50	99.74 99.78	101.5 100.1	
15			1	変化無し	5.65	99.91	98.0	
		75% RH	2 3	" " .	5.44 5.36	99.75 99.82	102.7 100.3	
			1	変化無し	5.55	99.94	99.2	
		密 閉	2 3	"	5.54 5.56	99.74 99.74	101.1 99.3	
20	50°C		1	変化無し	5.63	99.91	99.6	
		開放	2 3	"	5.63 5.54	99.74 99.69	100.7 100.5	
			1	変化無し	5.46	99.90	100.3	
		密閉	2 3	"	5.68 5.60	99.78 99.75	101.6 100.3	
05	60℃		1	変化無し	5.48	99.90	99.0	
25		開放	2 3	"	5.64 5.58	99.75 99.73	101.5 100.7	
		<u></u>		微带黄白色	5.52	99.68	99.3	
		日 光 2		// 似带典口已	5.30	99.15	. 99.2	
			3	"	5.23	98.80	96.8	

10

15

20

25

実験例2 結晶Dを用いた固形製剤の安定性

実施例3で製造された化合物 (I) 結晶D10mg通常錠について、1ヵ月、3ヵ月、6ヵ月後の外観、化合物 (I) 残存率及び通常錠の硬度 (kg) を測定した結果を表8に示す。

表8. 10mg 通常錠の安定性

	保存条件	外観	残存率 (%)	硬 度 (Kg)
初期値		白色の錠剤	100.0	5.3
,	.5° 密閉	変化無し	100.0	5.0
1.0	40°75%RH 開放	変化無し	99.9	3.4
17月	50° 開放	変化無し	100.1	5.1
	光 1000Lux	変化無し	100.3	5.6
	5° 密閉	変化無し	100.0	5.8
	40°75%RH 開放	変化無し	100.0	4.4
37月	50° 開放	変化無し	100.5	6.2
	光 1000Lux	変化無し	99.8	6.9
	5° 密閉	変化無し	100.8	4.4
C L E	40°75%RH 開放	変化無し	100.9	3.1
67月	50°開放	変化無し	101.2	5.7
	光 1000Lux	変化無し	99.8	5.4

実験例3

結晶Cの水懸濁状態における物理的安定性試験

試料

結晶C (Lot No. 49-1) を用いた。

実験方法

結晶 C 約 1 0 0 m g を と り , 水 1 0 m 1 を 加えて スターラー上で 撹拌 し , 一定 時間 (2 , 3 , 5 及 び 1 5 時間)後室 温減圧 (五酸化リン)で 4 時間 乾燥 した。

10

15

実験結果

懸濁 2 時間後(図 2 0 参照)で僅かに水和物のパターンが認められ(図 2 0 矢印部分),熱重量分析(図 2 1 参照)で 1 3 9 ℃に減量を伴なう吸熱ピークが僅かに認められた。さらに,長時間撹拌すると,粉末 X 線回折パターンは,結晶 D (Lot No. H-1)と一致するようになり(図 2 0 参照),熱重量分析(図 2 2 2 3 参照)では 1 3 7 ~1 4 3 ℃にほぼ 1 モル相当の減量を伴う吸熱ピークが認められた。結晶 C は水懸濁状態では結晶形が変化し 1 水和物の結晶(結晶 D)に転移することにより,結晶形が,物理的に不安定であることが確認された。結果を表 9 に示す。

表9 水懸濁状態での結晶Cの安定性

撹拌時間	粉末X線回析	熱重量分析(吸熱ピーク温度,TG減量値)
2時間	結晶C+D(微量)	139.7℃, 0.75%
3時間	結晶D	137.2℃, 5.36%
5 時間	結晶D	141 °C, 5.21%
15 時間	結晶D	143.8℃, 4.87%

20

25

 示した。

また、結晶Dはその製造上の特徴により大量生産を必要とする医薬品製剤の実用化に特に有用である。

従って、本発明の特定の1水和物新規結晶D又はE、特に結晶Dと、これらを使用した固形製剤は、骨吸収抑制作用、抗炎症作用、解熱鎮痛作用を有し、骨吸収の亢進が関与する疾患などに優れた薬効を発揮する化合物(I)の安定な固形製剤として、実用に初めて供することを可能にするものであって、産業上顕著な効果を奏するものである。

10

5

15

20

25

10

請求の範囲

1. 以下の物理化学的性質を有する1-ヒドロキシー2-(イミダゾ[1, 2-a] ビリジン-3-イル) エタン-1, 1-ビス(フォスフォン酸) 1水和物の結晶D及び結晶Eからなる群より選択された一の結晶。

(1) 結晶D:

 $Cu-K\alpha$ 線を使用して得られる粉末 X線回折スペクトルにおいて、格子間隔及び相対強度が表 1 であり、 TG-DSCの熱重量分析による脱水ピーク温度が 1 3 5 \sim 1 4 9 $^{\circ}$ $^{\circ}$ を有する。

表 1

	格子間隔(Å)	相 対 強 度
15	8.77 ± 0.10	中程度
	6.50 ± 0.05	"
	5.73 ± 0.03	. "
	5.48 ± 0.04	強い
	5.21 ± 0.03	中程度
20	4.86 ± 0.03	" .
	4.73 ± 0.03	強い
	4.42 ± 0.03	中程度
	4.37 ± 0.03	"
25	3.38 ± 0.02	やや強い
	3.23 ± 0.02	強い
	3.19 ± 0.02	中程度

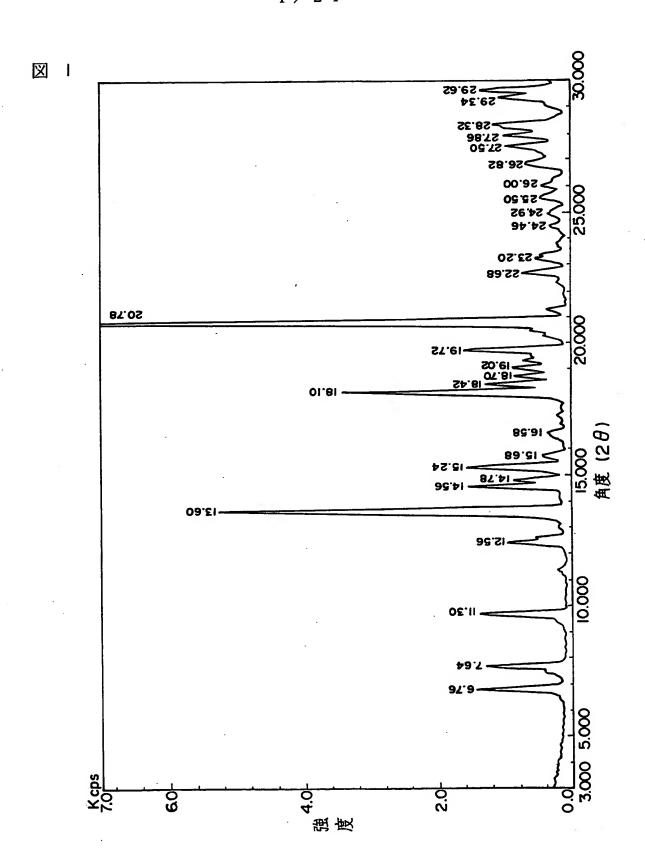
15

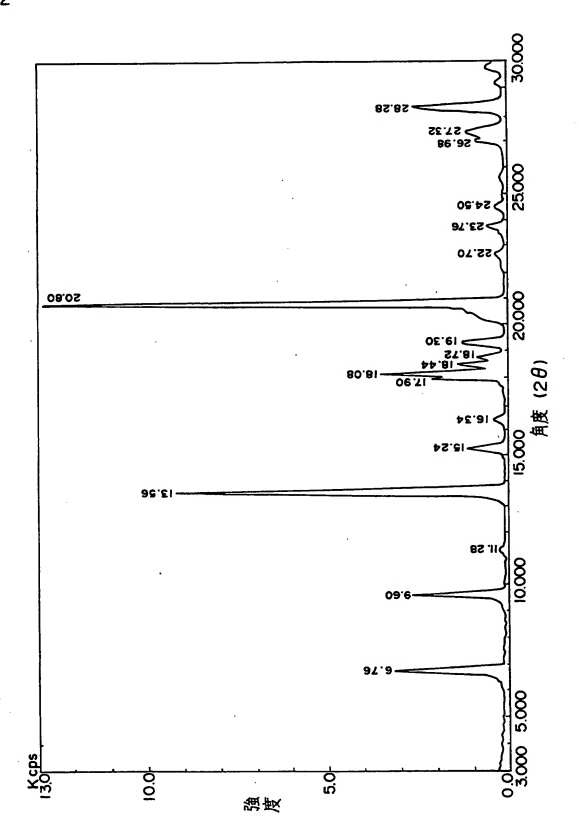
25

(2) 結晶E:

 $Cu-K\alpha$ 線を使用して得られる粉末 X線回折スペクトルにおいて、前記表 1 の格子間隔及び相対強度を示し、TG-DSCの熱重量分析による脱水ピーク温度が $160\sim170$ でを有する。

- 2. 請求項1記載の1-ヒドロキシ-2-(イミダゾ[1, 2-a] ピリジン-3-イル) エタン-1, 1-ビス(フォスフォン酸) 1水和物の結晶D。
- 3. 請求項1記載の1-ヒドロキシ-2-(イミダゾ[1, 2-a]
 10 ピリジン-3-イル)エタン-1, 1-ビス(フォスフォン酸)
 1水和物の結晶E。
 - 4. 請求項1記載の1-ヒドロキシ-2-(イミダゾ [1, 2-a] ピリジン-3-イル) エタン-1, 1-ビス(フォスフォン酸) 1水和物の結晶D及び結晶Eからなる群により選択された一の 結晶と, 固形製剤用担体とからなる固形製剤。
 - 5. 1-ヒドロキシー2-(イミダゾ[1, 2-a] ピリジン-3-イル) エタン-1, 1-ビス(フォスフォン酸) 1水和物の 結品Dを含有する請求項4記載の固形製剤。
- 6. 骨吸収の亢進が関与している疾患の予防及び/又は治療剤であ 20 る請求項4記載の固形製剤。
 - 7. 骨粗鬆症予防及び/又は治療剤である請求項6記載の固形製剤。





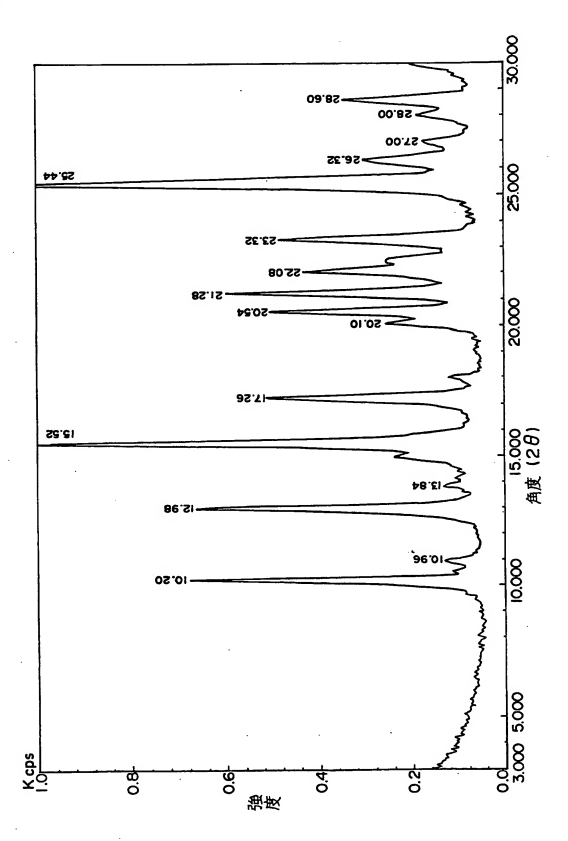
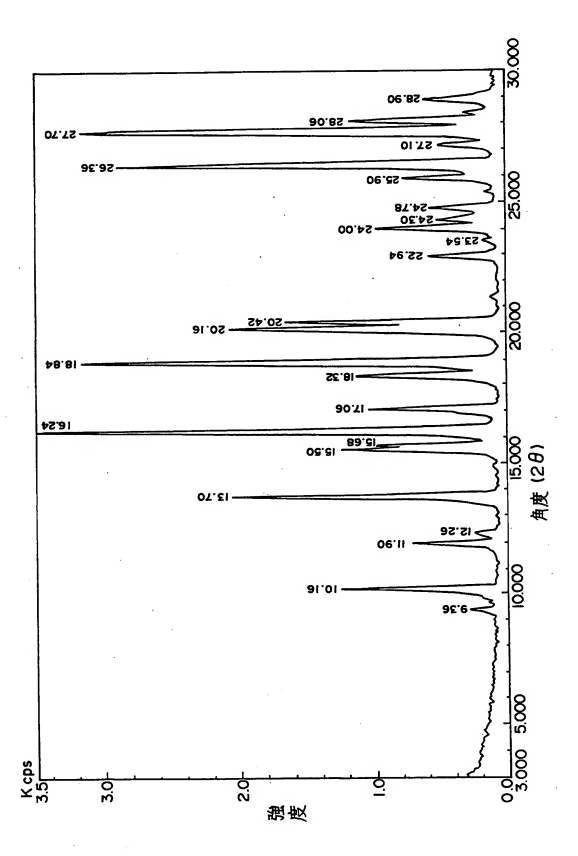
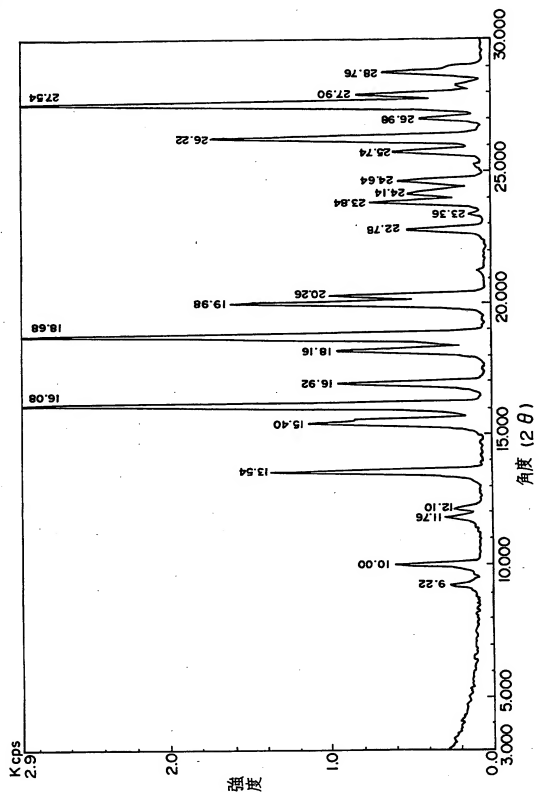
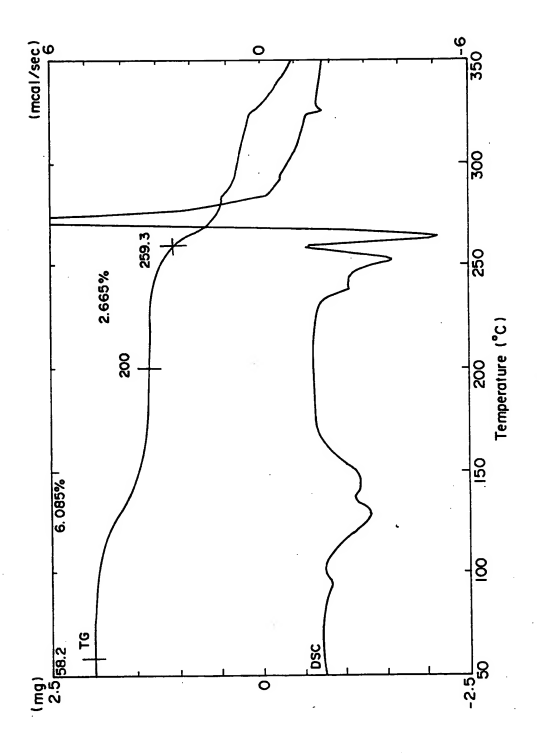


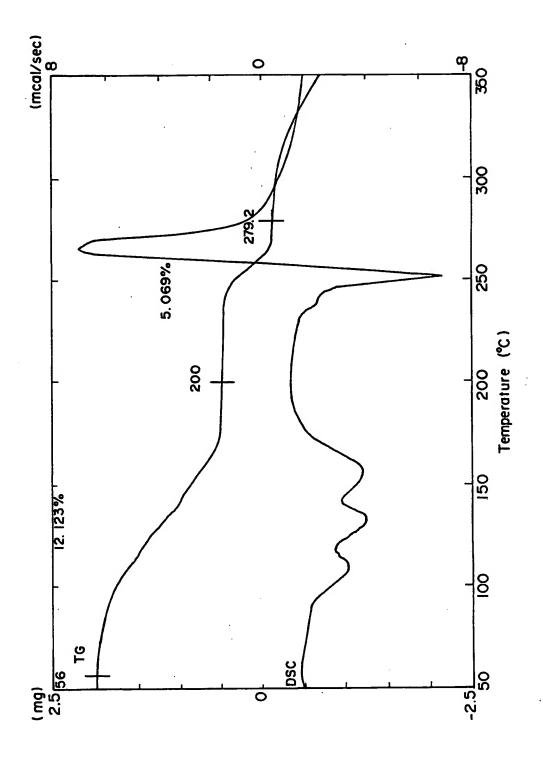
図 4

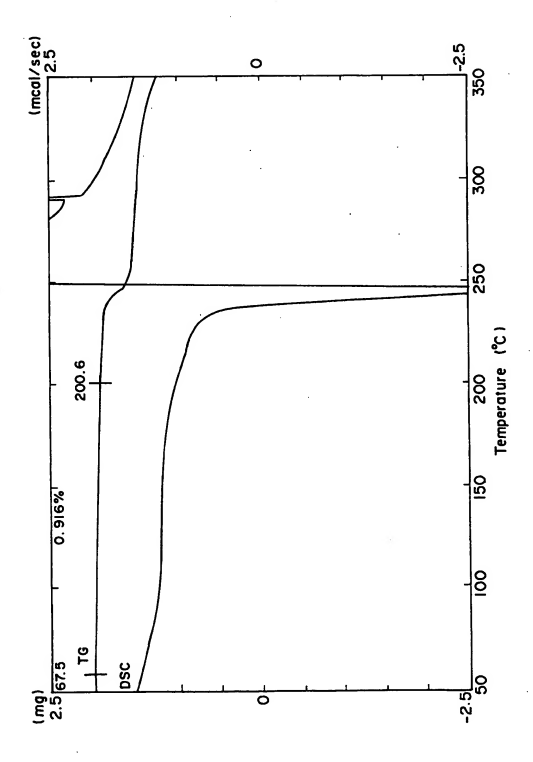


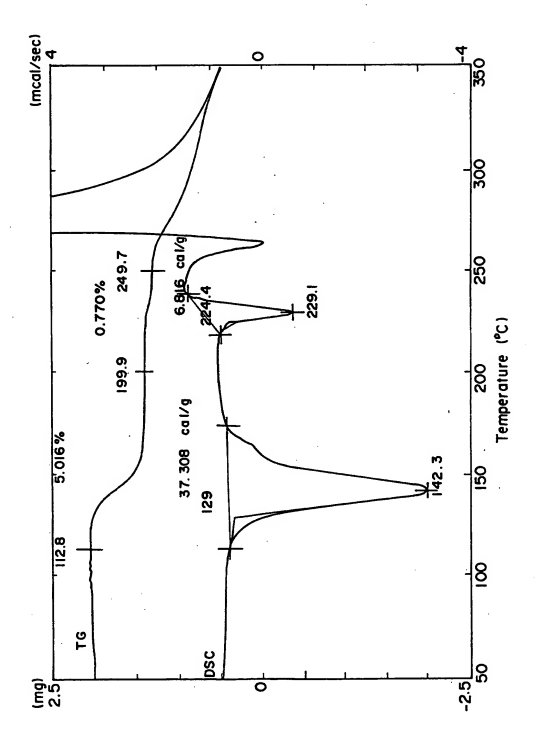




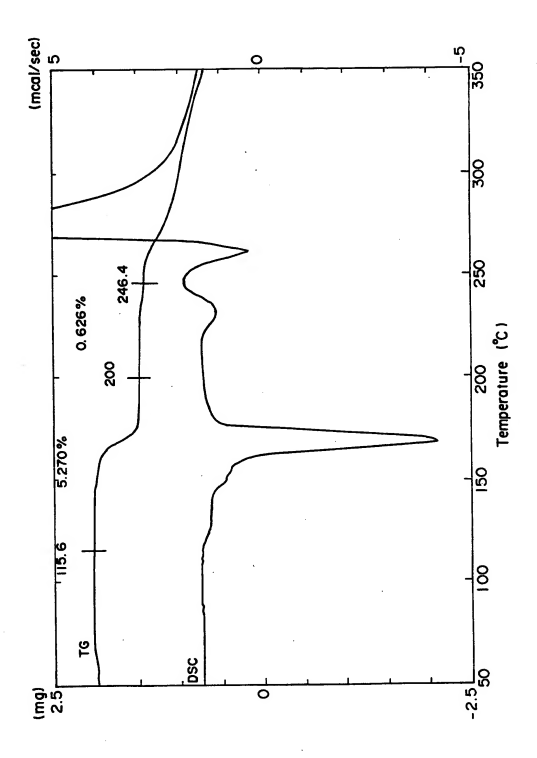








10/21



図川

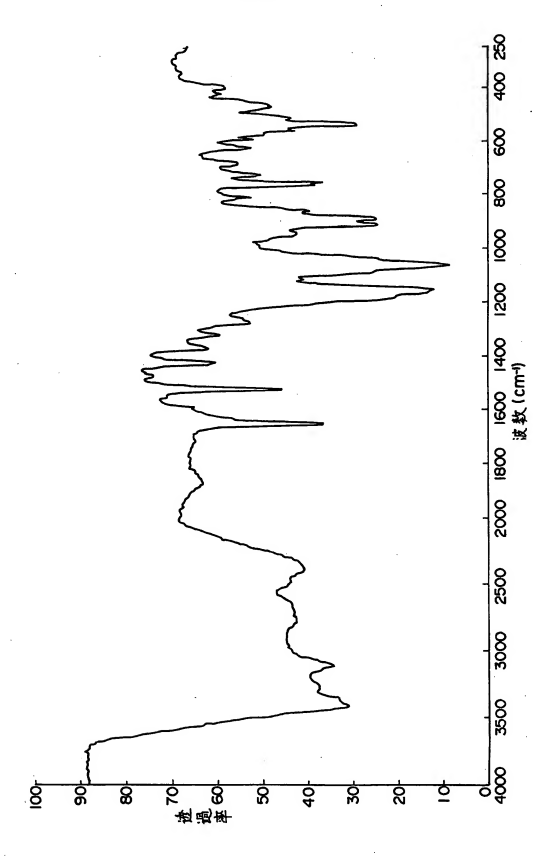
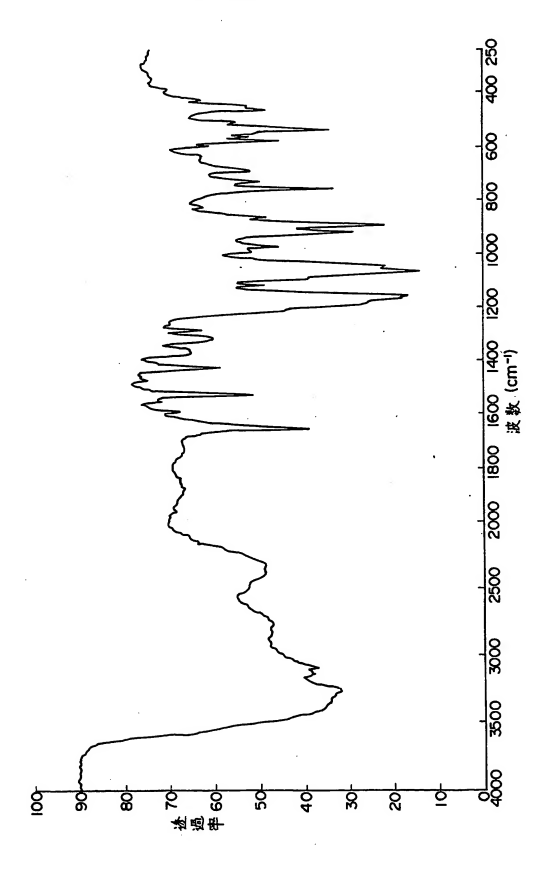


図 12



1 3 / 2 1

図 13

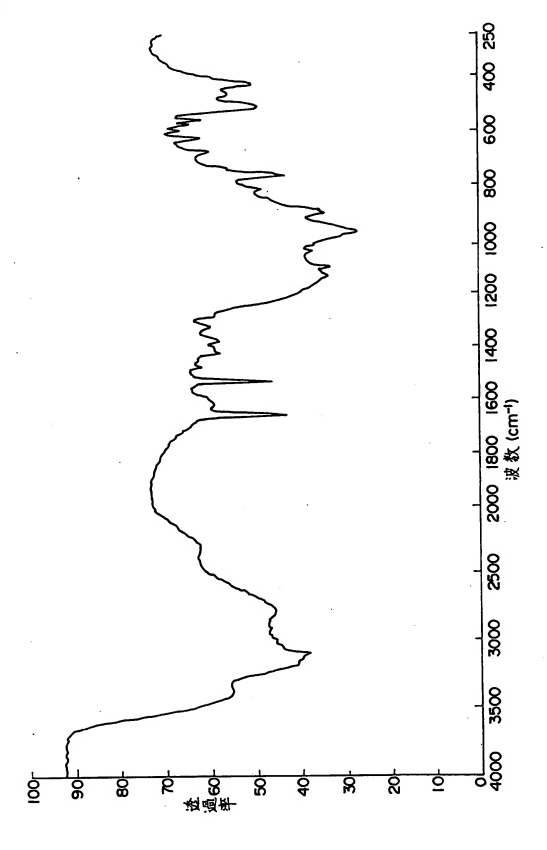


図 14

1 4 / 2 1

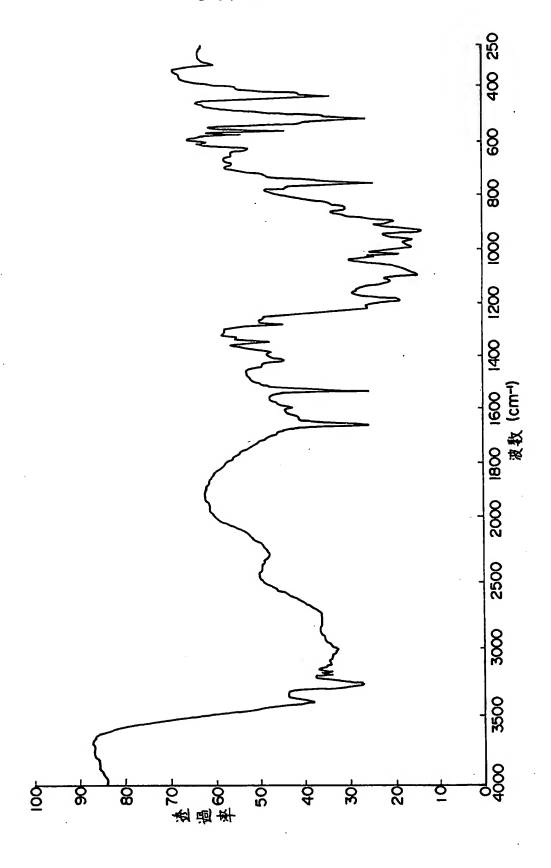
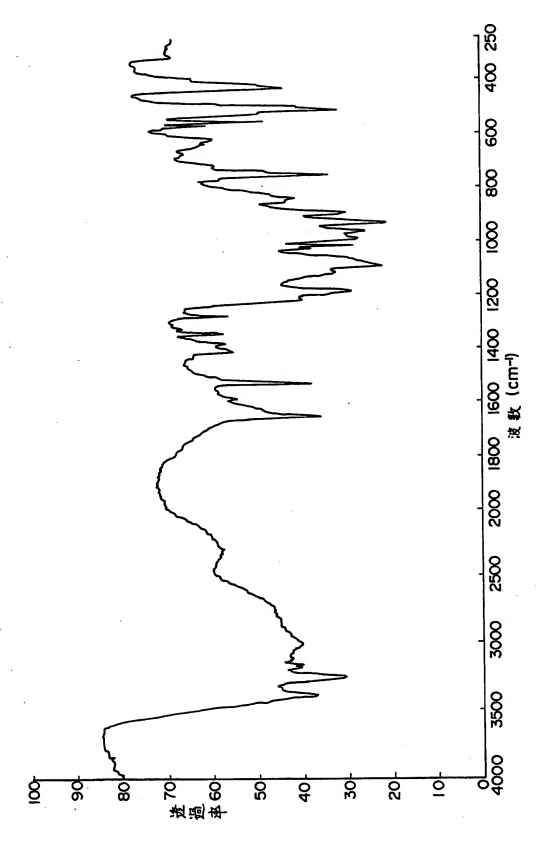


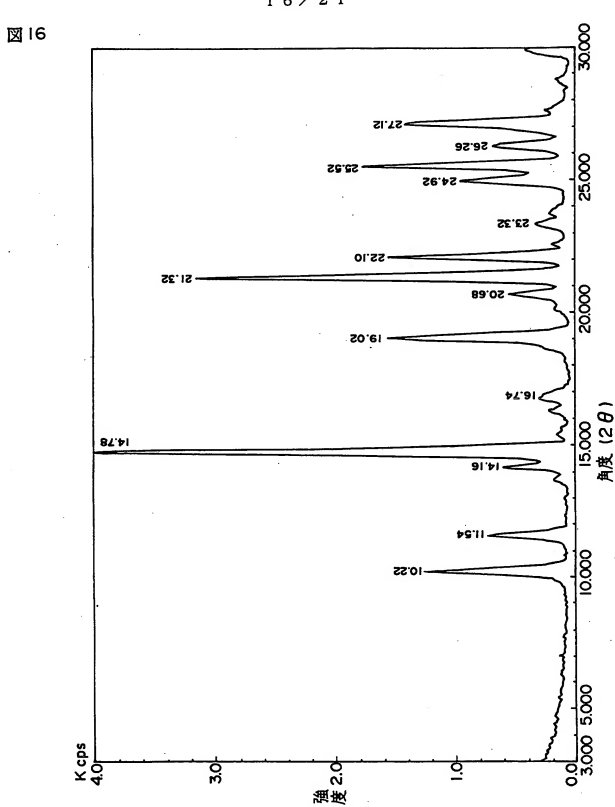
図 15





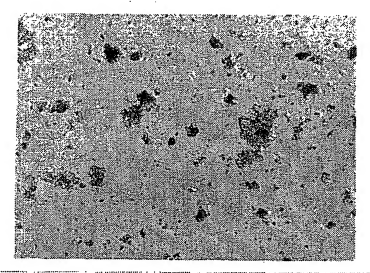
WO 94/00462 PCT/JP93/00821





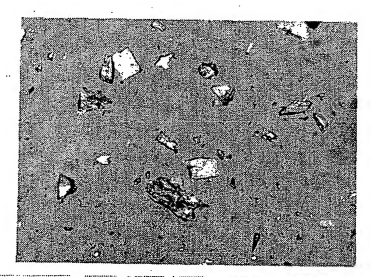
17/21

図 1 7



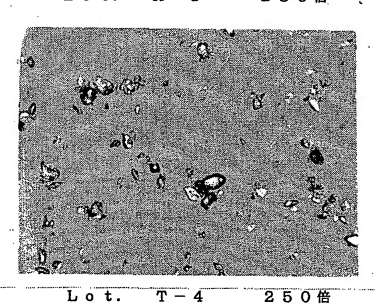
Lot. 49-1 250倍

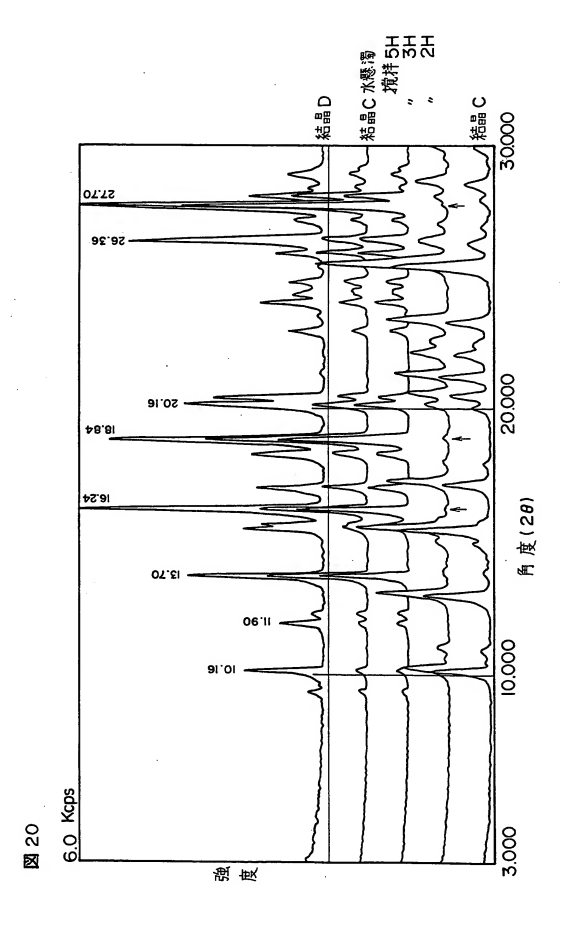
図 1 8

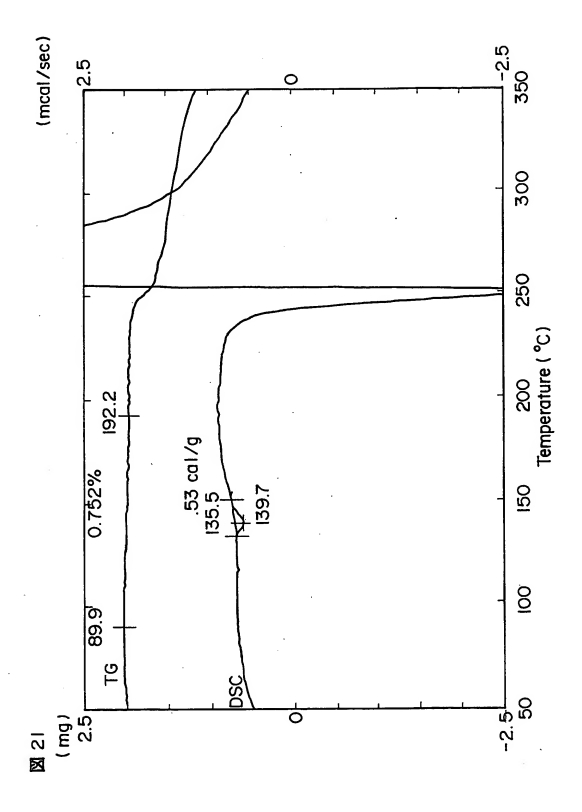


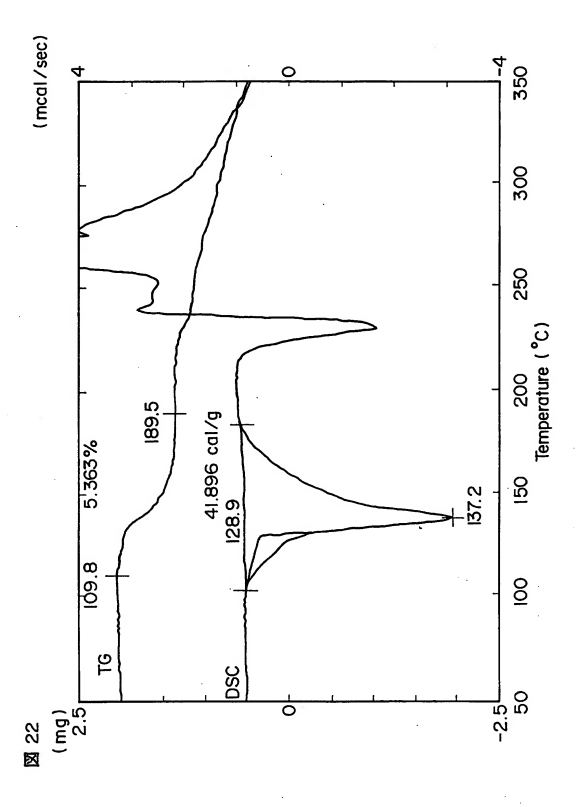
Lot. H-1 250倍

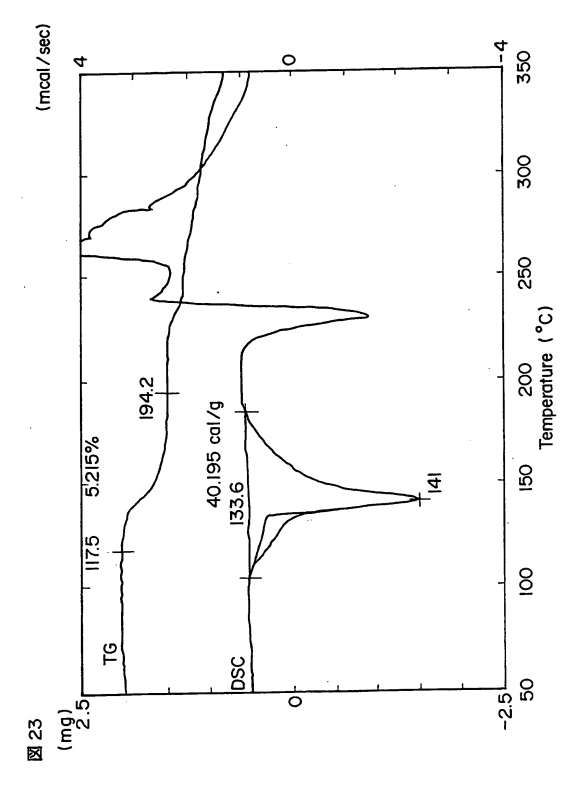
図 1 9











INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP93/00821

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER	A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER		
Int. Cl ⁵ C07F9/6561, A61K31/675			
According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC			
B. FIELDS SEARCHED			
Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)			
Int. Cl ⁵ C07F9/6561, A61K31/675			
Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched			
Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used)			
CAS ONLINE			
C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
Category* Citation of document, with indication, where a	appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.	
• • • • • • • • • • • • • • • • • • •	JP, A, 2-138288 (Yamanouchi Pharmaceutical 1-7		
Co., Ltd.), May 28, 1990 (28. 05. 90),			
Claim, example 5 & EP, A1, 354806			
& AU, A, 8939419 & US, A, & US, A, 5039669 & HU, A,	4990503 T51637		
05, A, 3033003 a HU, A,	,		
		. '	
Further documents are listed in the continuation of Box C. See patent family annex.			
• Special categories of cited documents: "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand			
"A" document defining the general state of the art which is not considered the principle or theory underlying the invention to be of particular relevance			
"E" earlier document but published on or after the international filing date "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive			
cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)	er "Y" document of particular relevance; the	e claimed invention cannot be	
"O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other	er considered to involve an inventive combined with one or more other such	documents, such combination	
	means being obvious to a person skilled in the art document published prior to the international filing date but later than		
Date of the actual completion of the international search Date of mailing of the international search report			
July 27, 1993 (27. 07. 93)	August 17, 1993 (1	7. 08. 93)	
Name and mailing address of the ISA/	Name and mailing address of the ISA/ Authorized officer		
Japanese Patent Office			
Facsimile No.	Telephone No.		

A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC))

Int. CL CO7F9/6561, A61K31/675

B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. CL CO7F9/6561, A61K31/675

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語)

CAB ONLINE

C. 関連すると認められる文献

引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
A	JP, A, 2-138288(山之内製薬株式会社) 28.5月,1990(28,05,90) 特許請求の範囲,実施例5をBP, A1,354806 & AU, A,8939419&US, A,4990508 & US, A,5039669&HU, A, T51637	1-7

□ C欄の続きにも文献が列挙されている。

□ パテントファミリーに関する別紙を参照。

- * 引用文献のカテゴリー
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示すもの
- 「E」先行文献ではあるが、国際出願日以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行日 若しくは他の特別な理由を確立するために引用する文献 (理由を付す)
- 「O」ロ頭による開示、使用、展示等に営及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願の日 の後に公表された文献
- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって出願と 矛盾するものではなく、発明の原理又は理論の理解のため に引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明の新規 性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以上の文献との、当業者にとって自明である組合せによって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日 27.07.93 名称及びあて先 日本国特許庁(ISA/JP) 郵便番号100 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号

国際調査報告の発送日 17.08.93

特許庁審査官(権限のある職員)

村上 騎見高

電話番号 03-3581-1101 内線 3445